Замътки о приготовленіи углеводородовъ предъльнаго характера различными способами.

М. Коновалова.

(M. Konowalow. Ueber die Darstellung der den gesättigten Charakter besitzenden Kohlenwasserstoffe).

Для изслъдованія нитрующаго дъйствія азотной кислоты мнѣ пришлось приготовить значительное число углеводородовъ параффиноваго, полиметиленоваго и бензоловаго ряда. Я пользовался, конечно, общеизвъстными методами: Вюрца, Вюрца-Фиттига, Фриделя, дъйствіемъ іодистаго водорода на спирты и т. д. Какихъ-либо новыхъ методовъ я и не хочу здъсь излагать; мнѣ хотълось бы сообщить товарищамъ по работъ нъкоторыя техническія подробности примъненія старыхъ методовъ, дабы тъмъ избавить отъ излишней траты времени на пробные опыты выработки пріема... Прежде всего остановлюсь на приготовленіи предъльныхъ углеводородовъ изъ соотвътствующихъ спиртовъ при помощи іодоводорода.

Зная, изъ старыхъ еще опытовъ Бертло 1), а также изъ своихъ прежнихъ съ нононафтиленомъ, какое важное значеніе имѣетъ на ходъ реакціи концентрація іодистаго водорода, я предварительно насыщаль газообразнымъ іодистымъ водородомъ при O^0 спирты, которые нужно было превратить въ углеводороды. Обыкновенно для этого приходилось употребить іода на приготовленіе HI раза въ $1^1/2$ —2 больше, чѣмъ нужно по уравненію: $ROH + HI = RI + H_2O$.

Затёмъ приливалъ къ одному объему продукта $2^{1/2}$ объема іодистоводородной кислоты уд. в. 1,96 и нагрёваль въ запаянныхъ трубкахъ (общее количество жидкости занимаетъ не болѣе $^{1/2}$ трубки) отъ 180° до 200° въ теченіе 15—30 часовъ. Маслообразный продуктъ промывалъ водой, ѣдкой щелочью, сушилъ хлористымъ кальціемъ и фракціонировалъ надъ Na. Изъ нормальнаго гептиловаго спирта, съ т. к. 174°—176° (фракціонированный препаратъ отъ Кальбаума) получился углеводородъ,

¹⁾ Bul. de la Société ch. de Paris, t. 7, 8, 9, 10, 11.

почти на-цѣло кипящій отъ 96° до 98° , въ количествѣ $75^{\circ}/_{\circ}$ противътеоріи.

Такъ какъ изъ гептиловаго спирта до сихъ поръ не получали гептана, то привожу для сравненія физич. свойствъ моего препарата съ нормальн. гептаномъ, полученнымъ иными путями.

```
Т. к. у. в. Авторы. 

970—980 D^0_0=0,6973 Коноваловъ. 

970—980 D^0_0=0,6973 Коноваловъ. 

100,50 D^{20}_0=0,6840 Даль 1). 

98,40 D^0_0=0,7006 Торпе 2). 

970,5—98 D^0_0=0,6840 Даль 1). 

98,40 D^0_0=0,7006 Торпе 2). 

970,5—98 D^0_0=0,6993 Коноваловъ 3). 

980 D^0_0=0,7085 Warren.
```

Какъ видно изъ таблицы, гептанъ изъ нормальнаго спирта наиболѣе близокъ по своимъ физическимъ свойствамъ съ гептаномъ изъ Pinus Sabiniana. Препаратъ изъ нефти, столь отличный по удѣльному вѣсу отъ всѣхъ, едва ли можно считать чистымъ.

Октанъ, приготовленный по предыдущему, изъ нормальнаго октиловаго спирта, весь кипълъ отъ $123^{\rm o}$ до $128^{\rm o}$. При фракціонировкѣ получена была наибольшая фракція $124^{\rm o}$ — $124^{\rm i}$ /2, равная $^{\rm e}$ /3 всей массы углеводорода.

Оба углеводорода—гептанъ и октанъ—брома не обезцвѣчивали совершенно.

Октанъ съ теми же свойствами въ описанныхъ условіяхъ хорошо приготовляется и изъ каприловаго алкоголя.

Былъ мною сдѣланъ еще опытъ приготовленія октана нагрѣваніемъ въ теченіе 12 ч. прямо октиловаго нормальнаго спирта съ 5 объемами іодистоводородной кисл. (уд. в. 1,96) и съ небольшимъ количествомъ краснаго фосфора до температуры 210°. Въ такихъ условіяхъ получилось, кромѣ легкаго углеводорода, много вещества тяжелѣе воды; а легкое масло при перегонкѣ съ дефлегматоромъ начало кипѣть ниже 100° и переходило до 130°: очевидно, въ такихъ условіяхъ происходитъ отчасти распаденіе частицы. Такое дѣйствіе іодистоводородной кислоты съ измѣненіемъ углеродныхъ связей (распаденіе, изомеризація, уплотненіе),

¹⁾ Lieb. An. 132, 247.

²⁾ Lieb. An. 198, 364 u Lieb. An. 217, 150.

³⁾ Препарать прислань быль проф. Гугеверфомъ.

при высокой температурѣ давно извѣстно ¹), новаго въ этомъ отношеніи эти мои старые опыты ничего не прибавляють; они лишь указывають, какъ не слѣдуетъ работать, если нужно получить чистые предѣльные углеводороды съ хорошими выходами; а изслѣдовать точно условія, при которыхъ происходитъ наибольшее распаденіе, я не имѣлъ и не имѣю въ виду, такъ какъ этимъ занимаются другіе съ бо́льшимъ интересомъ.

Также неудовлетворительны оказались выходы діизопропила изъ пинакона при нагрѣваніи съ 4 об. іодистоводородной кислоты уд. в. 1,96 до 200°—250° часовъ 8—9: происходить распаденіе и уплотненіе.

Приготовление предългных углеводородова по Вюрцу. Реакція Вюрпа съ первичными галоидными соединеніями совершается очень легко. Можно одинаково почти пользоваться іодистыми, бромистыми или хлористыми радикалами, въ чемъ я убъдился, приготовляя діизобутилъ и діизоамиль и на что также указываеть для діизобутила Пилоти 2). Реакцію удобно производить такъ. Галоидный радикаль приливается по каплямь изъ воронки съ краномъ къ металлическому натрію (избытокъ раза въ $1^{1}/_{2}$ противъ теоріи) въ вид 1 проволоки, пом 1 противъ теоріи) съ обратнымъ холодильникомъ. Если реакція не начинается отъ первыхъ капель, следуетъ подогревать колбу съ натріемъ, пока реакція не начнется, и затёмъ регулировать ходъ реакціи приливаніемъ галоиднаго радикала и, если нужно, охлажденіемъ или подогрѣваніемъ. Сразу много вводить галонднаго радикала не следуеть: можеть произойти очень бурная реакція. Когда реакція закончилась, прямо изъ той же колбы, въ воздушной бан' (напр., воронка Бабо, покрытая асбестомъ), перегоняется углеводородъ. Если въ немъ окажется галоидъ, то еще разъ должно прокипятить съ натріемъ. Отъ непредільныхъ углеводородовъ можно избавиться хамелеономъ. Выходы чистых углеводородовъ у меня были 50% и боле противъ теоріи. Такъ какъ бромистые и хлористые радикалы дешевле, то ими и следуеть пользоваться, а не іодистыми. Бромистые предпочтительные переды хлористыми, ибо они меные летучи. Кром'в того, какъ я зам'втилъ при синтез'в діизоамила и діизобутила, съ хлористыми радикалами получается больше непредъльныхъ углеводородовъ (амилена, бутилена). Гримо 3) получалъ діизоамилъ также изъ бромистаго изоамила съ металлич. натр.; но онъ нагревалъ смесь въ запаянныхъ трубкахъ до 140°—150°. Въ этомъ никакой надобности нътъ: реакція совершается хорошо въ открытомъ сосуд'в (съ саморазогр'вваніемъ).

¹⁾ Напр. Бертло, Bul. de la Soc. Chimique de Paris, t. 7, 8, 9, 10, 11; Орловъ Ж. Р. Ф. Х. О. 15 (1), 51; Коноваловъ, Нафт., гексагидрабензолы и т. д. Москва, 1889; Марковниковъ съ учениками Ж. Р. Ф. Х. О. и Berl. Ber. 30, 1222. Кижнеръ, Ж. Р. Ф. Х. О. 29, 539; Зелинскій, Berl. Ber. 30, 387.

²⁾ Berl. Ber. 31, 457.

³⁾ Berl. Ber. 10, 1602.

Гримо даетъ полученному имъ углеводороду, очевидно ошибочно, т. к. $168^{\rm o}$ при 751 мм. Приготовленный мною діизоамилъ кипитъ при $158^{\rm o}-159^{\rm o}$; уд. в. его ${\rm D^{20}_{\rm o}}=0.7255$. Эти его свойства совпадаютъ со свойствами того же углеводорода, приготовленнаго другими изслъдователями (Шиффъ, Ляховичъ).

Несравненно труднѣе и съ худшими выходами совершается реакція съ вторичными галоидными радикалами. Такъ, металлическій натрій не реагируетъ съ іодистымъ изопропиломъ даже въ запаянной трубкѣ при 100°.

Въ присутствіи эфира (по Шорлеммеру) реакція идеть при кипѣніи послѣдняго, но очень медленно (нѣсколько дней), а выходы діизопропила едва достигають нѣсколькихъ процентовъ (не больше $5^{\circ}/_{\circ}$). Попытка замѣнить эфиръ другими растворителями, напр., нефтянымъ масломъ, не привели къ хорошему результату: металлическій натрій, даже при 100° , не реагируеть 1). Замѣна натрія цинкомъ также не помогла: безъ эфира реакція не идетъ, а съ эфиромъ получается цинкъ- діизопропилъ, описанный ст. Рагозинымъ 2). Полученный діизопропилъ при очисткѣ дымящей азотной кислотой реагароваль весьма энергично.

Синтезъ ароматическихъ углеводородовъ по Вюрцу-Фиттигу удобно производить въ тѣхъ же условіяхъ, какъ жирныхъ углеводородовъ: вводить по каплямъ смѣсь жирнаго галоиднаго соединенія съ ароматическимъ въ колбу съ натріемъ (избытокъ раза въ 1½, въ проволокѣ). Если реакція идетъ слишкомъ энергично, то полезно умѣрять ее, прибавивъ къ натрію и къ смѣси галоидн. соед. бензола. Выходы углеводородовъ лучше, чѣмъ въ жирномъ ряду. Что касается того, какой галоидъ долженъ быть въ жирномъ и ароматическомъ соединеніи, то въ изслѣдованныхъ мною случаяхъ, оказалось, хорошо идетъ реакція бромбензола съ нормальнымъ бромистымъ пропиломъ, а также хлористаго бензила съ нормальнымъ бромистымъ пропиломъ. Кромѣ гомолога бензола, всегда въ нѣкоторомъ количествѣ получается жирный углеводородъ, дифенилъ и т. п.

Синтезт гомологост бензола по Фриделю ст хлористым алюминіемт мною изслідуется особо съ точки зрібнія вліянія различных условій на изомеризацію 3). Здісь укажу лишь слідующее. Галоиднаго алюминія обыкновенно вполні достаточно брать 10% противъ галоиднаго жирнаго соединенія. Если имітется въ виду получать монозамінщенное бензола (или толуола и т. д.), то слідуеть брать бензола (толуола и т. д.) раза въ 3 боліте противъ теоріи и къ нему съ хлористымъ

¹⁾ Не помогала въ этомъ случав и прибавка капли спирта

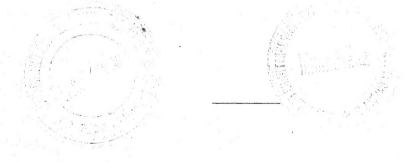
²) Ж. Р. Ф. Х. О. 1892, 549 (1).

³⁾ Ж. Р. Ф. Ф. Х. О. 26, 202(1); 27, 456(1); 30, 1031 и 1036(1).

алюминіемъ по каплямъ приливать галоидное соединеніе. Всѣ препараты должны быть особенно тщательно высушены. Чтобы во время реакціи влага не попадала, полезно трубку, отводящую галоидоводородъ соединять съ промывной склянкой съ сѣрной кислотой. По скорости проходящихъ пузырьковъ газа хорошо слѣдить въ этомъ случаѣ и за ходомъ реакціи.

Если не принимать во вниманіе изсмеризаціи, то, начиная съ пропиловаго радикала и выше, вполнѣ хорошо протекаетъ реакція при комнатной температурѣ. Полезно къ концу нагрѣть на водяной банѣ. Выходы монозамѣщенныхъ ароматическихъ углеводородовъ доходятъ иногда до 80%, чаще 40%,—50%. Въ рѣдкихъ случаяхъ, какъ, напр., при полученіи дибензила, требуется во все время реакціи подогрѣваніе, до 30%— 40%. Если реакція сильно ослабѣваетъ, полезно прибавить свѣжаго хлористаго алюминія, процентовъ 10 и болѣе противъ взятаго уже.

Въ заключение укажу на мои (вмѣстѣ съ г-жей А. Жебенко) послѣдние опыты превращенія ментола въ ментант. Всего удобнѣе, съ лучшими выходами происходить это превращеніе черезъ возстановленіе его бромюра цинковою пылью и дымящею соляною кислотою 1) въ спиртовомъ растворѣ; кислота прибавляется понемногу. Бромюръ удобно готовится насыщеніемъ ментола газообразнымъ НВг и затѣмъ нагрѣваніемъ въ теченіе 2 ч. на водяной банѣ (съ обратнымъ холодильникомъ или въ плотно закупоренной склянкѣ), послѣ чего бромюръ отгоняется съ водянымъ паромъ, или прямо возстановляется и продуктъ реакціи уже перегоняется съ водянымъ паромъ. Ментола остается немного и онъ отдѣляется фракціонировкой.



типо-лит. ТВА И. Н. НЭШНЕРЕВЪ и НО МОСИВА.

¹⁾ Нъсколько льть тому назадь вы лабор. проф. В. В. Марковникова ст. Розинъ также возстановляль іодюръ ментола.